(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 89118924.3

@ Int. Cl.5. C07F 9/656

- 2 Anmeldetag: 12.10.89
- Priorität: 19.10.88 DE 3835563
- Veröffentlichungstag der Anmeldung: 25.04.90 Patentblatt 90/17
- Benannte Vertragsstaaten: CH DE FR GB IT LI NL

7 Anmelder: BASF Aktiengesellschaft Carl-Bosch-Stresse 38 D-6700 Ludwigshafen(DE)

(1).

- Erfinder: Grimmer, Johannes
 Duererstrasse 12
 D-6700 Ludwigshafen(DE)
 Erfinder: Klefer, Hans, Dr.
 Im Sandgarten 5
 D-6706 Wachenheim(DE)
- Riboflavin-4'5'-cyclo-phosphorsäureesterchlorid, dessen Herstellung und Verwendung zur Herstellung von Riboflavin-5'-phosphat (5'-FMN) bzw. dessen Natriumsalz.
- (F) Riboflavin-4,5'-cyclo-phosphorsäureesterchlorid der Formel I

dessen Herstellung durch Umsetzen eines Alkalisatzes von Riboflavin in einem aprotischen Lösungsmittel mit Phosphoroxichlorid, dessen Varwendung zur Herstellung von Riboflavin-5-phosphat und dem Narfumsalz von Riboflavin-5-phosphat sowie ein Verfahren zur Herstellung von Riboflavin-5-phosphat bzw. seinem Narfumsalz über das neue Phosphorsäureseterchlorid.

EP 0 364 875 A1

Riboflavin-4',5'-cyclo-phosphorsäureesterchlorid, dessen Herstellung und Verwendung zur Herstellung von Riboflavin-5'-phosphat (5'-FMN) bzw. dessen Natriumsaiz

Die Erfindung betrifft Riboflavin-4,5'-cyclo-phosphorsäureesterchlond der Formel I

10

ein Verfahren zu dessen Herstellung sowie dessen Verwendung zur Herstellung von Riboflavin-5'-phosphat (5'-Flavinmononucleotid und daher nachfolgend als 5'-FMN bezeichnet) bzw. zur Herstellung des handels-Üblichen Mononatriumsalzes von 5'-FMN.

5-FMN ist eine Verbindung, die eine wesentliche Rolle als Coenzym in verschiedenen Enzymeaktonen im lebenden K\u00f6rper spielt und die deshalb in Form ihrer Saize, insbesondere in Form von Natrium-5-FMN, als Zusatz f\u00fcr Azzneimttel, Nahrungsmittel und Futterstoffe verwendet wird. Natrium-5-FMN dient auch als Ausgangsmaterial f\u00fcr Flavin-adenin-dinukleotid, das als therapeutisches Mittel gegen Vitamin-82-Mangel einoseztzt wird.

industriell wird Natrium-5-FMN im allgemeinen durch direktes Umsetzen von Ribotfavin mit einem
Phosphorylierungsmittel, wie partiell hydrotysierten Phosphorycychord, und anschließendes Behandeid
des erhaltenen 5-FMN mit Natroniauge gewonnen. Die selektive Phosphorylierung von Ribotfavin ist nicht
ganz einfach. So arbeitet man beispielsweise spmäß US-2 810 177 mit einem großen Überschuß an
Phosphoroxichierund. Gemäß C.A. 83 (1975), 78551 a.C. A. 3 (1975), 78591 (JA-OS 5025 597) bzw. C.A. 30 (1975), 78502 (JA-OS 5025 5987) bzw. C.A. 30 (JA-OS 5025 5987) bzw.

In einigen Fällen wird in Gegenwart von Pyrldin (vgl. US 2 111 491) oder in Gegenwart von Acetonitril (vgl. Techn. Rapport Nr. 2715 (1979) von Frantz Kaufmann der Grindstedt Verket, Dänemark) phosphory-

Bei allen bekannten Herstellungsverfahren wird zunächst ein Rohprodukt erhalten, das noch erhebliche Mengen an unumgesetztem Riböflavin, sowie isomere Mono- und Polyphosphate als Nobenprodukte enthält. Daher muß das 5-FMN einer technisch aufwerdigen Reinigungsprozedur unterzogen werden, damit Produkte erhalten werden, die den Reinhelskirtferien der US- und EP-Pharmakopoen entsprachen. So ist z.B. aus Chenical Engineering, Nov. 1864, Selten 120ff bekannt, daß in einem Produktionsprozess das 5-FMN angereichert wird, indem man das Isomerengemisch durch mehrmalige Behandlung mit Ethanolamin Form von Monoammoniumsalzen in Lösung bringt und von nicht umgesetztem und ungelöstem Alboflavin abtrennt.

Allein an den aufwendigen Verfahrensschritten und darüber hinaus dem Einsatz von großen Mengen Phosphoroxichlodf in Bezug auf das zu phosphorylleende fillboffavin (Vitamin B₂) lat erkennbar, daß solche Verfahren einen nicht unerheblichen Einfluß auf die Chloridbelastung im Abwasser darstellen köhnen. Auch fill Reinigungsverfahren für Vitamin-B₂-Phosphat durch Absorption an einem Celluloseionenaustauscher und Eußon mit einem Natriumoxalat/Oxasibar bzw. Ammoniumformlat/Amelsensätungsther (vgl. JA-AS 47/8836 und JA-AS 47/8554) wird das Verfahren nicht wirtschaftlicher und umwelltfeundlicher, da bei technischer Nutzung zu große Mengen an Puffersätzen zu Awwendung kommen.

Es wurde nun gefunden, daß man überraschenderweise Salze des 5'-FMN besonders vorteilhaft erhält, wenn man nicht, wie nach dem Stand der Technik, das freie Riboflavin zur Phosphoryllerung, sondem

dessen Metallsatze, vorzugsweise die Alkalisatze, insbesondere das Kaliumsatz (II) des Riboltavins einsetzt. Hierbei bildet sich primär das unseres Wissens bisher in der Literatur nicht beschriebene Ribolfavin-4, 5cyclo-phosphosiureesterchlorid der Formel I, das in kirställner Form abgebrennt werden kann. Letzterskann dann unter geeigneten Bedingungen unter Ringöffnung hydrolysiert und durch Teilnautrallsation mit Natronlauge bei pH 5,5 in das Anthromasiz von 5-FMN büerfilnt werden.

Die Umsetzung erfolgt bei Verwendung des Kaliumsalzes nach folgender Gleichung:

10

15

Es war sehr überraschend, daß bei der Umseizung der Alkalimetallseize des Riboflavins mit Phosphoroxidion doer mit einem Ester des Phosphoroxidichlorids der Angriff des phosphoryiterenden Agens in 4-5-Stellung des Ribbiptestes erfolgt. Aus der Lieteraur ist bekannt, daß die negative Ladung im Anion des Riboflavins in den Heterocyclen lokalisiert ist, so daß jeder Fachmann den Angriff des Phorphorylierungsagenses an der Stelle mit der höchsten Ladungsdichte in Pos. 4 und 5 im Isoalloxazinring vermutet hätte und nicht an der weitentiertnet 4.5-Position des Ribbityriests.

Gegenstand der Erfindung ist daher neben dem Ribböllavin-4, 5-cyclo-phosphorsäureesterchlorid der Formel I ein Verfahren zu dessen Herstellung, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man ein Alkalisatz, insbesondere das Kalimasta des Ribbölswiss in einem geeigneten aprotischen Lösungsmittels bei Temperaturen von 20 bis 50, vorzugsweise bei etwa 30 bis 45 °C mit 1,2 bis 3 Mol Phosphoroxichlorid pro Mol des Alkalisatzes umsetzt und gegebenenfalls das aus dem Reaktionsgemlsch auskristallisierende Produkt durch Filtzfaton isoliert.

Als aprotische Lösungsmittel sind für die Umsetzung insbesondere lineare oder cyclische Ether, wie Monoethylenglykoldimethylether, Diethylenglykoldimethylether, Triethylenglykoldimethylether, Tetrahydrofuran oder Dixan geeignet.

Das als Ausgangsverbindung verwendete Alkallsalz wird auf einfache Welse dadurch erhalten, daß man das Ribolfavin in äquimolaren Mengen einer verdünnten wäßigen Alkalihydroxidiösung löst und das erhaltene Salz durch Zutropfen von Methanol zur Kristallisation bringt. Durch Filtration, Waschen mit Methanol und Trocknen erhält man das Alkalisalz in nahezu quantitetiver Ausbeute. Das Alkalisalz enthält in deprochenten Zustand ein Kristalliswasser und ist os stabil wie Ribofavin selbst.

Mit besonderem Vorteil arbeitet man bei der Herstellung des Phosphorsäuressterchlorids der Formei I so, daß man das Ribbfawin-Alkalisatz ich eine Lösung von etwa 2,8 Mol Phosphorsöxichlorid pro Mol Akalisatz (ch. einen ca. 1,8 molaren Überschuß) in einem geeigneten aprotischen Lösungsmittel einträgt. Nach 2stlündiger Reaktion bei 40 bis 45 C ist bereits eine mehr als 85 %ige Umsetzung erreicht. Das ebildete kristalline Ribbfawin-4,5 «ycko-phosphorsäuresetsentholnet kann durch Filtration Isolient werden, oder aber gleich durch Zugabe von Wasser zum Reaktionsgemisch und Erhitzen zum gewünschten 5 -FMN hydrolyelert und Isomerlsiert werden. Aus dem erhaltenen 5 -FMN kann dann gewünschtenfalls durch Teilnaurfallssich des Monardumsatz von 5 -FMN erhalten werden.

Eine Zwischenisolierung des 5'-FMN ist meistens nicht nötig, da man in einem Verfahrensschritt durch Teilneutralisation der freien Säure das Natriumsalz des 5'-FMN in gewünschter Reinheit erhält.

Gegenstand der Erfindung ist dementsprechend auch die Verwendung von Riboflavin-4,5'-cyclophosphorsäureesterchlorid der Formel i zur Herstallung von 5'-FMN durch Hydrolysieren und isomerisieren sowie zur Herstellung des Mononatriumsaizes von 5'-FMN durch Hydrolysieren, isomerisieren und Teilneutralisation.

Gegenstand der Erfindung ist weiterhin das oben beschriebene Verfahren, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man zur Herstellung von 5'-FMN bzw. von dessen Natriumsalz das erhaltene Riboflavin-4',5'-cyclo-

phosphorsäurechlorid der Formel I

a) zum Riboflavin-4',5'-phosphorsäureester hydrolysiert und

b) diesen zu 5'-FMN isomerisiert und

c) dieses gewünschtenfalls mit Natriumhydroxid zu dem Mononatriumsalz von 5'-FMN umsetzt,

Zur Durchführung dieses Verfahrens geht man im allgemeinen so vor, daß man das Riboflavin-4,5-phosphorsäureesterchlorid der Formel I enthaltende Reaktionsgemisch

a) rasch mit 30 bis 50, vorzugswelse 32 bis 35 Moi Wasser pro Moi Phosphorsäureesterchlorid
 versetzt, wobei die Temporatur auf über 90 °C ansteigt und durch Hydrolyse Riboflavin-4,5-phosphorsäureester gebildet wird,

b) das Reaktionsgemisch durch Elnleiten von Dampf noch 5 bis 15, vorzugsweise 8 bis 12 Minuten auf Temperaturen von 80 bis 100°C, vorzugsweise 85 bis 90°C hält, wobel der gebildete Riboftavin-4,5°phosphora‱erester im wesentlichen zu 5 -FANI siomerfsjort wird.

c) durch Zugabe von 68 bls 100 Mol Wasser zu dem Reaktionsgemisch und die dadurch bedingte Abkühlung die Isomerisierung abbricht und

5 d) ggf. zur Herstellung des Mononatriumsalzes von 5'-FMN das Reaktionsgemisch mit Natriumhydroxid auf einen pH-Wert von 5,5 bis 6 einstellt.

Geht man von isollertem Riboflavin-4,5'-cyclophosphorsäurechlorid aus, so muß man

a) dieses in eine zur Lösung ausreichende Menge von auf 80 bls 95°C erwärmten Wassers eintragen,

b) das Reaktionsgemisch durch Einlelten von Dampf noch 5 bls 15 Minuten auf Temperaturen von 80 bis 100°C halten.

c) durch anschließende Zugabe von 68 bis 100 Mol Wasser die isomerisierung abbrechen und

d) gewünschtenfalls zur Herstellung des Mononatriumsalzes von 5'-FMN das Reaktionsgemisch mit Natriumhydroxid auf einen pH-Wert von 5,5 bis 6 einstellen.

Bei der erfindungsgemäßen Herstellung von 5-FMM bzw. dessen Moonatifumsaz ist darauf zu achten, daß das Riboflavin-4,5-cyclophosphorsäurechlorid enthaltende Reaktionsgemisch möglichst schneil auf Temperaturen von 80 bis 100 °C gelangt und die Temperatur für die angegebene Zeit ohne zwischenzeitliches Absinken der Temperatur bei 80 bis 100 °C gehalten wird, da sonst ein Produkt mit unakzeptabel nohem Ribofdwingehalt erhalten wird.

Die Umsetzung des Riboflavin-5'-phosphats mit NaOH zu selnem Mononatriumsalz erfolgt im allgemeinen bei Temperaturen von 20 bis 50°C, vorzugsweise 30 bis 40°C,

Gegenstand der Erfindung ist auch das sich insgesamt ergebende elegante Eintopfverfahren zur Herstellung von reinnem Riboflavin-5 -phosphat bzw. von seinem Mononatriumsalz, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man

A) ein Aikalisatz des Riboflavins in einem geeigneten aprotischen Lösungsmittel bei Temperaturen von 20 bis 50°C mit 1,2 bis 3 Mol Phosphoroxichlorid pro Mol des Aikalisatzes umsetzt.

B) das so erhaltene, das neue Riboflavin-4,5-cyclo-phosphorsäureesterchlorid der Formel I enthaltende Reaktionsgemisch rasch mit 30 bis 50 Mol Wasser pro Mol Esterchlorid versetzt, wobel die Temperatur auf über 90° Cansteict.

C) das Reaktionsgemisch durch Einleiten von Dampf noch 5 bis 15 Minuten auf Temperaturen von 80 bis 100 °C hält.

D) anschließend 68 bis 100 Mol Wasser zu dem Reaktionsgemisch addlert und das auskristallisierende Riboflavin-5-phosphat Isoliert oder gewünschtenfalls

E) das gemäß D) erhaltene Reaktionsgemisch bei Temperaturen von 20 bis 50 °C, vorzugsweise 30 steil der C mit NoOH auf einen pH-Wert zwischen 5,5 und 6 einstellt und das auskristallisierende Mononatitumsatz von Ribofisivn-5-ohosohat tsoller.

Das bei dem erfindungsgemäßen Verfahren erhaltene Ribpflavin-5-phosphat enthält im allgemeinen weniger als 6 % Ribbflavin und 75 bis 80 % Ribbflavin-5-phosphat und entspricht damit den auf pharmazeutischem Gebiet geltenden Reinheitsanforderungen. Anschließende aufwendige Reinigungsoperationen erüchfloren sich.

Das Riboflavin-4, 5'-cyclo-phosphorsäureesterchlorid der Formel I ist ein auf einfache Weise erhältliches Zwischenprodukt, das einen einfachen Weg zu dem begehrten 5'-FMN und dessen Mononatriumsalz in großer Reinheit aröffnet.

Beispiel 1

Herstellung von Riboflavin-4',5'-cyclo-phosphorsäureesterchlorid

In 180 ml Diethylenglykoldimethylether wurden

60,12 a (0,392 mol) Phosphoroxichlorid eingetragen und hierzu unter Rühren

6 0 g (0,138 mol) Ribotlavin-Kalium-Salz, fein pulvertsiert, portionswelse zugegeben, wobei die Temperatur auf 30°C anstieg. Anschließend wurde das Reaktionsgemisch auf 45°C erwärmt und 2 Stunden (h) bei 45°C geröhrt. Nach Abkühlen auf Raumtempe ratur (RT) wurde die Suspension unter Stückstoff abgesaugt, dann mit Diethylenglykoldimethylether und anschließend mit Aceton gewaschen und schließlich unter vermindertem Druck getrocknet.

Die Ausbeute betrug 62,0 g entsprechend 97,8 % der Theorie.

Analytik:

15 - Gehalt nach HPLC an cyclischem Chlorid: 95 %

 - Das Moleküllon wurde mittels FAB -MS-Methode (vgl. K.L. Rinehart in Science 218 (1982) Seite 254) gemessen.

- Die Molekulargewichtsbestimmung ergab ein Molekulargewicht von 456 g/Mol, welches der Titelverbindung entspricht.

20 Das Produkt enthielt noch Kalium-Salze.

Beispiel 2

25 Herstellung von Riboflavin-5 -phosphat

In ein Gemisch von

180 ml Diethylenglykoldimethylether und

60,12 g (0,392 mol) = 36 ml Phosphoroxichlorid wurden

30 60 g (0,139 mol) Riboflavin-Kalium-Saiz, feln pulvensiert, portionswelse eingetragen und danach das Reaktionsgemisch 2 h bei 45 C gerühtr. Anschließend wurden bei dieser Temperatur rasch 75 g Wasser zugegeben, wobel die Temperatur schnell auf 90 bis 95 C anstleg. Durch Einblasen von

75 g Wasser zugegeben, wobel die Temperatur schnell auf 90 bis 95 C anstieg. Durch Einblasen von Dampf wurde die Temperatur 10 bis 15 Minuten bei 90 bis 95 C gehalten. Während des anschließenden Zutropfens von

35 170 ml Wasser wurde das Reaktionsgemisch langsam abgekühlt, wobel schon zwischen 70 und 80 °C Riboflavin-5 -phosphat auszufallen begann. Nach 2 h Nachrührzeit bei 20 bis 25 °C wurde abgesaugt und der Rückstand zuerst mit einem Wasser/Ethanol-Semisch (je 50 Vol.%), danach mit wenig reinem Ethanol gewaschen und anschließend bei 75 °C unter vermindertem Druck getrocknet.

Die Ausbeute betrug ca. 52 g entsprechend 82,0 % der Theorle.

Analytik:

Nach HPLC enthält das Produkt ca. 75 bis 78 % Riboflavin-5'-phosphat;

45 ca. 9 bls 11 % Riboflavin-4 -phosphat; ca. 5 bls 7 % Riboflavin-3 -phosphat

und ca. 4 bis 6 % freies Riboflavin.

so Beispiel 3

Herstellung des Natriumsalzes von Riboflavin-5'-phosphat

Man arbeitete zunächst wie in Beispiel 2 beschrieben, kühlte das Reaktionsgemisch nach der Hydrolyse und Zutropfen von 170 ml Wasser auf 30 °C ab und stellte bei Temperaturen zwischen 30 und 40 °C durch langsamee Zudosieren einer 25 %igen wäßingen Natronlauge einen pH-Wert von ce. 5.5 ein. Nach Erreichen des pH-Wertes wrude das Reaktionsgemisch auf 20 °C abgekühlt, dann sofort abgesaugt und

nach Waschen mit einem Wasser-/Ethanol-Gemisch (je 50 Vol.%) und Ethanol unter vermindertem Druck bei 75 °C getrocknet.

Die Ausbeute betrug 54.5 g entsprechend 82.1 % der Theorie.

Analytik

5

Nach HPLC enthält das Produkt 9 bis 11 % Riboflavin-4 -phosphat-Natrium, 75 bis 78 % Riboflavin-6 -phosphat-Natrium 10 und 5 bis 6 % unumgesetztes Riboflavin spezifische Drehung : +37,3 bis +38 Gehalt an Natrium : ca. 5 % OH-Wert eijen 3 % (sen wäßrigen Lösung: 5 bis 6.3.

Beisniel 4

A.

in 100 ml Diethylenglykoldimethylether wurden 12 ml Phosphoroxichlorid eingetragen und hierzu unter Rühren 20 g (0,048 mol) Riboffavin-Kallum-Salz feinpulverleiert, pordionsweise zugegeben, wobei die Temperatur auf 30 °C anstieg. Anschließend wurde das Reaktionsgemisch auf 35 °C erwärmt und 3 h bei 35 °C gerührt. Nach Abkühlen auf RT wurde die Suspension unter № abgesaugt, dann mit 100 ml 25 Diethylenglykoldimethylether gewaschen und getrocknet. Nach HPLC-Analyse bestand das Produkt zu 91 % aus Ribofavin-4.5 -phosphoreSürechlorid und zu rur 1 % aus urumgesetztem Riboffalvin.

B.

200 ml Wasser wurden auf 75 bis 85 °C erhitzt und bei dieser Temperatur das unter A. erhaltene Produkt portionsweise eingetragen. Anschließend wurde das Reaktionsgemisch noch 15 min. bei Temperaturen von 90 bis °C gerüht. Dann vurde das Reaktionsgemisch langsem abgeküht und bei 40 °C mit 25 %iger wäßriger Natronlauge auf pH 5,5 eingesteilt. Nach Erreichen des pH-Wertes wurde das Reaktionsgemisch auf 20 °C abgekühlt, dam solch abgeseutgt und nach Wassen-erhannel-Gemisch (ig 50 Vcl.8) und Ethanol unter vermindertem Druck bei 75 °C getrocknet. Die Aubebeite beturg 16

Analytik:

Nach HPLC enthält das Produkt ca. 76 % Riboflavin-5'-phosphat, ca. 9 % Riboflavin-4'-phosphat und ca. 5 % Riboflavin.

Ansprüche

1. Riboflavin-4',5'-cyclo-phosphorsäureesterchiorid der Formei i

50

(1).

2. Verlahren zur Herstellung von Riboflievin-4, 5-cyclo-phosphorsäureasterchlorid der Formel I gemäß Appruch 1, dadruch gekennzeichnet, daß man ein Alkalisalz des Riboflavins in einem geeligneten aprotischen Lösungsmitte bei Temperaturen von 20 bis 50 C mit 1,2 bis 3 Mol Phosphoroxichlorid pro Mol des Alkalisalzes umsetzt und gegebenenfalls das aus dem Reaktionsgemisch auskristallisierende Produkt durch Filtration isolien.

 Verfahren gemäß Anspruch 2 zur Herstellung von Ribollavin-4,5'-cyclo-phosphorsäureseterchlorid der Formel I, dadurch gekennzeichnet, daß man die Umsetzung des Alkalisaizes von Ribollavin mit Phosphoroxichlorid bel Temperaturen von 30 bis 45' C durchführt.

1. Verlatven gemäß Anspruch 2 zur Herstellung von Ribollavin-4, 5-cyclo-phosphorsäureesterchlorid der Formel I, dadurch gekennzeichnet, daß man alla aprotisches Ebsungsmittel Monoethylenglykoldimethylenten, Diethylenglykoldimethylenten, Tiethylenglykoldimethylenten, Tiethylenglykoldimethylenglykoldimethylenten, Tiethylenglykoldimethylengly

5. Verwendung von Riboflavin-4 5'-cyclo-phosphorsäureesterchlorid der Formel I gemäß Anspruch 1 zur Herstellung von Riboflavin-5'-phosphat bzw. dessen Mononatriumsalz durch Hydrolysleren, Isomerisleren und oew/Inschlenfalls Teilneutralisation.

 Verfahren gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzelchnet, daß man zur Herstellung von Riboflavin-5phosphat bzw. seinem Mononatriumsalz das erhaltene Riboflavin-4, 5-cyclo-phosphorsäurechlorid der Formel I

- a) zum Riboflavin-4',5'-phosphorsäureester hydrolysiert, diesen
- b) zu Riboflavin-5 -phosphat Isomerisiert und dieses

10

30

- c) gewünschtenfalls mit Natriumhydroxid zu seinem Mononatriumsalz umsetzt.
- Verfahren gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man zur Herstellung von Riboflavin-5phosphat das erhaltene, Riboflavin-4, 5-phosphorsäurechlorid der Formel I enthaltende Reaktionsgemisch
- a) rasch mit 30 bis 50 Mol Wasser pro Mol Riboflavin-4,5 cyclo-phosphorašureestar/chlorid versetzt, word die Temperatur auf Über 90 °C ansteigt und durch Hydrolyse Riboflavin-4,5 -phosphorašureester geblidet wird.
- b) das Reaktionsgemisch durch Einlelten von Dampf noch 5 bis 15 Minuten auf Temperaturen von 80 bis 100° C hält, wobei der gebildete Riboflavin-4,5-phosphorsäureester zu Riboflavin-5-phosphat isomerisert wird. und
- c) durch anschließende Zugabe von 68 bis 100 Mol Wasser zu dem Reaktionsgemisch und die dadurch bedingte Abkülnung die Isomerisierungsreaktion abbricht.
- Verfahren gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man zur Herstellung des Mononatriumsslates von Ribotiavin-5 phosphat das erhaltene, das Ribotilavin-4,5-phosphorsäureesterchlorid der Formel I enthaltende Reaktionsgemisch
- a) rasch mit 30 bis 35 Moi Wasser pro Moi Ribofiavin-4, 5'-cyclo-phosphorsäureesterchlorid versetzt, wobel die Temperatur auf über 90° C ansteigt und durch Hydrolyse Ribofiavin-4, 5'-phosphorsäureester pebilidet wird,
 - b) das Reaktionsgemisch durch Einleiten von Dampf noch etwa 5 bis 15 Minuten auf Temperaturen von 80 bis 100 °C hält, wobei der gebildete Riboflavin-4 ,5-phosphorsäureester zu Riboflavin-5-phosphat
- c) durch anschließende Zugabe von 68 bis 100 Mol Wasser zu dem Reaktionsgemisch und die dadurch bedingte Abkühlung die Isomerisierungsreaktion abbricht und
 - d) das Reaktionsgemisch mit Natriumhydroxid auf einen pH-Wert von 5,5 bis 6 einstellt.
- 9. Verfahren zur Herstellung von Riboflavin-5'-phosphat bzw. dessen Mononatriumsalz, dadurch gekennzeichnet, daß man

 a) kristallines Riboflavin-4´,5´-cyclo-phosphorsäureesterchlorid in eine zu seiner Lösung ausreichende Menge von auf 80 bis 95 °C erwärmten Wassers einträgt,

b) das Reaktionsgemisch durch Einleiten von Dampf noch 5 bis 15 Minuten auf Temperaturen von 80 bis 100°C hält.

 c) anschließend von 68 bis 100 Mol Wasser zuglbt und das auskristallisierende Riboflavin-5'phosphat isoliert oder gewünschtenfalls

d) zur Herstellung des Mononatriumsalzes das Reaktionsgemisch mit Natriumhydroxid auf einen pH-Wert von 5,5 bis 6 einstellt und das auskristallisierende Mononatriumsalz des Riboflavin-5-phosphate isoliert.

 Verfahren zur Herstellung von reinem Riboflavin-5'-phosphat bzw. von seinem Mononatriumsalz, dadurch gekennzeichnet, daß man

A) ein Alkalisalz des Riboflavins in einem geeigneten aprotischen Lösungsmittel bei Temperaturen von 20 bis 50 °C mit 1,2 bis 3 Mol Phosphoroxichlorid pro Mol des Alkalisalzes umsetzt,

B) das so erhaltene, das neue Riboflavin-4,5'-cyclo-phosphorsäureesterchlorid der Formel I enthaltende Reaktionsgemisch rasch mit 30 bis 50 Mol Wasser pro Mol Esterchlorid versetzt, wobel die Temperatur auf über 90 C anstelot.

C) das Reaktionsgemisch durch Einleiten von Dampf noch 5 bis 15 Minuten auf Temperaturen von 80 bis 100 C hält,

D) anschließend 68 bis 100 Mol Wasser zu dem Reaktionsgemisch addiert und das auskristallisieren-2g de Riboflavin-5'-phosphat isoliert oder gewünschtenfalls

25

E) das gemäß D) erhaltene Reaktionsgemisch bei Temperaturen von 20 bis 50 °C mit NaOH auf einen pH-Wert zwischen 5,5 und 6 einstellt und das auskristallislerende Mononatriumsalz von Riboflavin-5 ohosphat isoliert.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

ummer der Anmeldung

EP 89 11 8924

| EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE | | | | | | |
|---------------------------------|--|---|---|----------------------|--|--|
| Kategorie | Kennzeichnung des Dokum der maßgebl | ents mit Angabe, soweit erforder ichen Teile | rlich, | Betrifft Anspruch | KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CL5) | |
| A | Columbus, Ohio, US. "Phosphorylation o D-neopterin" & Bio Pteridines 1985, B | nfassung Nr. 78740x A; B. ZAGALAK et al f unprotected chem. Clin. Aspects | •• | | C 07 F 9/656 | |
| A | al.: "Synthesis of gamma-alkoxy-alpha glycol esters of p | ng Nr. 136229f, A; V.K. SIDORENKO e some ,beta-propylene nosphoric acid" & Tadzh. SSR 1977, Ba | | | - | |
| | | | | | RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. CL. | |
| | | | | | C 07 F | |
| | | | | | | |
| Der vo | Recherchenort | de für alle Patentansprüche erste Abschießdatus der Recher | | | Prtifer | |
| | | 04-01-1990 | _ | KAPT | TEYN H G | |
| X:vnn Y:von and A:tecl | KATEGORIE DER GENANNTEN besanderer Bedeutung allein betrach besonderer Bedeutung in Verbindun eren Veröffentlichung derselben Kat innlogischer Hintergrund | tet nach d g mit einer D: in der n ggmie L: aus aus | T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentlakunent, das jedach erst am nder nach dem Anneldedatun veröffentlicht worden ist D : in der Anneldung angeführtes Dokument L : aus anden Grünken angeführtes Dokument | | | |
| O: nic | htschriftliche Offenbarung | & : Mitglie | & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes | | | |